```
-1-
      (WPAT)
ACCESSION NUMBER
                         90-009429/02
                         C90-004055
SECONDARY ACCESSION
TITLE
                         New 13-alkyl-11-substd. phenyl-gonadien-3-one
                         derivs. - competitive antagonists of
                         progesterone, for inducing labour, treating
                         endometriosis etc.
DERWENT CLASSES
                         BOI
                         DODECYL DI METHYL PHENOXY ETHYL AMMONIUM
ADDED WORDS
PATENT ASSIGNEE
                         (SCHD ) SCHERING BERLIN & BERGKAMEN AG: (SCHD
                         ) SCHERING AG
INVENTORS
                         BEIER S, CHWALISZ K, ELGER W, NEEF G, OTTOW
                         E, SCHOLZ S
                         88.07.01 88DE-3822770
PRIORITY
                         24 patent(s) 24 country(s)
NUMBERS
                         EP-349481 A 90.01.03 * (9002) G 34p
PUBLICATION DETAILS
                             R: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL
                                                 (9003)
                         DE3822770 A 90.01.04
                         WO9000174 A 90.01.11
                                                  (9005) G
                             NW: *AU *FI *HU *JP *NO
                         PT--91031 A 90.02.08 (9009)
                         AU8938568 A 90.01.23
                                                  (9014)
                         FI9006441 A 90.12.28
                                                  (9115)
                         NO9005609 A 91.02.28
                                                  (9123)
                         DD-287511 A 91.02.28 (9130)
                         HUT056114 T 91.07.29
                                                  (9135)
                         JP03505727 W 91.12.12
                                                 (9205)
                         DD-295638 A 91.11.07
                                                  (9215)
                         HU-208021 B 93.07.28
                                                  (9336)
                             C07J-005/00
                             Previous Publ. HU--56114
                             Based on WO9000174
                         US5273971 A 93.12.28
                                                 (9401)
                                                            14p
                             A61K-031/58
                         AU-644060 B 93.12.02
                                                  (9404)
                             C07J-001/00
                             Previous Publ. AU8938568
                             Based on W09000174
                         IL--90826 A 94.06.24
                                                  (9427)
                             C07J-001/00
                         CA1334668 C 95.03.07
                                                  (9516)
                             C07J-033/00
                         US5446036 A 95.08.29
                                                  (9540)
                             C07J-019/00
                             Div ex US5273971
                         EP-349481 Bl 95.11.02
                                                  (9548) G
                             C07J-001/00
                             R: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL
                          FI9504856 A 95.10.12
```

C07J-000/00

```
C07J-001/00
                             Based on EP-349481
                          ES2080079 T3 96.02.01
                             C07J-001/00
                             Based on EP-349481
                          NO9600829 A 91.02.28 (9622)
                             C07J-001/00
                          IE--70664 B 96.12.11
                                                   (9705)
                             C07J-001/00
                          NO-180451 B 97.01.13
                                                   (9709)
                             C07J-001/00
                             Previous Publ. NO9005609
CITATIONS
                          EP-129499; EP-190759; EP-254670; EP--57115;
                          WO8303099; EP-057115
APPLICATION DETAILS
                          89EP-730155 89.07.03
                          88DE-3822770 88.07.01
                          89WO-DE00443 89.07.03
                          89JP-507188 89.07.03
                          89HU-004130 89.07.03 89WO-DE00443 89.07.03
                          89US-374809 89.07.03
                          89AU-038568 89.07.03
                          89IL-090826 89.06.30
                          89CA-604596 89.06.30
                          89US-374809 89.07.03 93US-144474 93.11.02
                          89EP-730155 89.07.03
                          89WO-DE00443 89.07.03 90FI-006441 90.12.28
                          95FI-004856 95.10.12 ·
                          89DE-509476 89.07.03 89EP-730155 89.07.03
                          89EP-730155 89.07.03
                          89WO-DE00443 89.07.03 90NO-005609 90.12.27
                          96NO-000829 96.02.29
                          89IE-002141 89.07.03
                          89WO-DE00443 89.07.03 90NO-005609 90.12.27
MAIN INT'L CLASS.
                          A61K-031/58 C07J-000/00 C07J-001/00
                          C07J-005/00 C07J-019/00 C07J-033/00
SECONDARY INT'L. CLASS.
                         A61K-031/56 A61K-031/565 A61K-031/585
                          C07J-007/00 C07J-009/00 C07J-015/00
                          C07J-017/00 C07J-021/00 C07J-031/00
                          C07J-041/00 C07J-043/00 C09J-009/00
                          C09J-019/00
                          EP-349481 A
ABSTRACT
                          13-Alkyl-11-phenyl-gonane derive of formula
                          (I) are new: Z = O or hydroxyimino; R1 = (a)
                          and (b); (c) cycloalkyl, cycloalkenyl or
                          aryl, or (d) 2-10C alkenyl, opt. branched and
                         with 1 or more double bonds; A = N, O or S;
                         B-D-E = C-C-C; N-C-C or C-N-C; B1-D1-E1 =
                          C-C-C; N-C-C; C-N-C or C-C-N; gp. (a) can be
                          substd. by 1 ore more halo and/or 1-3C alkyl
                         and gps. (c) can be substd. by 1 or more of
                         halo, opt. protected OH, alkoxy, alkylthio
                          (opt. as sulphoxide or sulphone) and/or
                         dialkylamino (opt. as N oxide); R2 = alpha or
                         beta Me or Et; and if alpha then R1 may also
                         be 1-10C opt. branched alkyl; when R2 is
```

DE58909476 G 95.12.14

(9604)

alpha, R3/R4 = OR5/C=CY; H/CO.CH2R6; C=CY/OR5; CO.CH2R6/H; OR5/CO.CH2R6; OR5/(CH2)oCH2R7; CO.CH2R6/OR5; (CH2) oCH2R7/OR5; Me/CO.CH2R6; OR5/CH=CHkCH2R7; CO.CH2R6/Me; CH=CHkCH2R7/OR5; OR5/H; H/OR5 or together are when R2 is beta, R1 can also be ethyl but cannot be isopropenyl; when R2 is beta, R3/R4 = OR5/CCY; CO.CH2R6/H; OR5/COCH2R6; OR5/oCH2R7; CO.CH2R6/OR5; OR5/CH=CHkCH2R7; OR5/H; CO.CH2R6/Me or together are R5 = H or 1-4C acyl; Y = H, Cl, F, I, Br or 1-4C alkyl (opt. substd. by OH or by 1-4C alkoxy or acyloxy); R6 = H, OH, or 1-4C alkyl, alkoxy or acvloxy: 0 = 0-3: R7 = OH. CN or 1-4C alkoxy or acyloxy; K = 0-2.

USE/ADVANTAGE - (I) have strong affinity for gestagen receptors without any intrinsic gestagenic activity. They are thus competitive antagonists of progesterone and can be used to induce labour or abortion. (I) can also be used to treat endometriosis, dysmenorrhoea and hormone-dependent tumours. The usual daily dose is 1-100mg. (34pp Dwg. No.0/0)

# **②**

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 89730155.2

2 Anmeldetag: 03.07.89

® Int. Ct.5: C 07 J 1/00

A 61 K 31/565, C 07 J 15/00, C 07 J 17/00, C 07 J 21/00, C 07 J 33/00, C 07 J 41/00, C 07 J 43/00, A 61 K 31/58, A 61 K 31/585

(S) Priorităt: 01.07.88 DE 3822770

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 03.01.90 Patentblett 90/01

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

 Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Berlin und Bergkamen Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11 D-1000 Berlin 65 (DE)

Erfinder: Scholz, Stefan, Dr. Lutzen Strasse 9 D-1000 Berlin 31 (DE) Ottow, Eckherd, Dr. Sonnenalise 124 D-1000 Berlin 44 (DE)

Neef, Günter, Dr. Markgraf-Albrecht-Strasse 4 D-1000 Berlin 15 (DE)

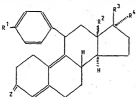
Eiger, Walter, Dr. Schorlemer Allee 12B D-1000 Berlin 33 (DE)

Beler, Sybille, Dr. Uhlandstrasse 121 D-1000 Berlin 31 (DE)

Chwallsz, Krzysztof, Dr. Luzemer Strasse 1d D-1000 Berlin 45 (DE)

(4) 13-Alkyl-11Beta-phenyigonsne.

g Es werden 13-Alkyl-118-phenyl-gonane der allgemeinen hervorragende antigestagene Wirksamkeit. Formel I



(I),

beschrieber

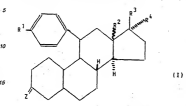
worin Z, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, Verfahren zu deren Herstellung, Pharmazeutische Präpurate, die diese Verbindungen enthalten sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arznelmitteln.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I besitzen

### Beschr ibung

## 13-ALKYL-11B-PHENYLGONANE

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf 13-Alkyl-11ß-phenyl-gonane der allgemeinen Formel I



10

15

Z für ein Sauerstoffatom oder die Hydroxyiminogruppierung N~OH, R¹ entweder für

a) einen Heteroarylrest der Formel I a



wobei A - N, O oder S und

B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C oder C-N-C bedeuten oder b) für einen Heteroarvirest der Formel I b



(I b)

40

50

55

30

35

wobel A - N und

B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C, C-N-C oder C-C-N bedeuten oder

c) für einen Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arvirest i c oder

d) für einen geradkettigen oder verzweigten, eine oder mehrere Doppelbindungen aufweisenden 45 Alkenylrest id mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen stehen

und wobei gegebenenfalls

der Heteroaryirest der Formei I a durch einen oder mehrere Halogenreste und/oder einen oder mehrere Alkyireste mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und der Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Aryirest Id durch eine oder mehrere Halogen-, gegebenenfalls geschützte Hydroxy-, Alkoxy-, gegebenenfalls in Form des Sulfoxids oder Sulfons und/oder des N-Oxids oxidierte Alkylthio- und/oder Dialkylaminoreste substituiert lst/sind. und

R2 für einen α- oder 8-ständigen Methyl- oder Ethylrest steht, wobei wenn R2 α-ständig ist

R1 zusätzlich für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht und

-0R<sub>5</sub>/-H -H/-0R<sub>5</sub>

.

oder Junuarium

wenn R $^2$  8-ständig ist R $^1$  zusätzlich für einen Ethylrest steht, R $^1$  aber nicht der Alkenylrest Isopropenyl sein kann und

55

mit Rs in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder Acylrestes mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

Y in der Bedeutung eines Wasserstoff-, Chlor-, Fluor-, Iod- oder Brom-atoms, einer Alkyl-, Hydroxyalkyl-, Alkoxyalkyl- oder Acyloxyalkylgrupe mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkyl- bzw. Acylrest, Re in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer Hydroxygruppe, einer Alkyl-, O-Alkyl- oder

O-Acylgruppe mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

o in der Bedeutung 0, 1, 2 oder 3,

R<sub>7</sub> In der Bedeutung eines Hydroxy- oder Cyanidrestes, einer O-Alkyl- oder O-Acyigruppe mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und

k in der Bedeutung O, 1 oder 2,

bedeuten,

Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Präparate sowie die neuen Ausgangs- und Zwischenprodukte und Verfahren zu deren Herstellung.

Von den gemäß Formel I a möglichen Heteroarylresten sind der 3-Thlenyl-, 3-Furyl-, und 3-Pyrrolrest bevorzugt.

Als Heteroaryireste der Formei I b kommen erfindungsgemäß insbesondere der 3-oder 4-Pyridyi-, der 5-Pyrimidin-, 4-Pyridazin- oder Pyrazinrest infrage.

Als Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrast I o sind der Cyclohexyl-, der Cyclohex-1-enyl-, Cyclohex-2-enyl-, Cyclohex-3-enyl- sowie der Phenylrest besonders hervorzuheben.

Der Alkenylrest I d soll vorzugsweise bis zu 3 Doppeibindungen aufweisen.

Als Halogensubstituenten, die am Heteroarylrest der Formel i a möglich sind, sind insbesondere ein Chloroder Bromatom zu nennen.

ist der Heteroarylrest der Formel I a alkylsubstitulert, so ist die Monosubstitution bevorzugt.

Der Cycloalkyf-, Cycloalkenyf- oder Aryfrest I c kann durch ein oder zwel Chlor- und/oder Bromatom(e) substituiert sein. Die genannten Reste können auch durch ein oder zwei, gegebenenfalls geschützte Hydroxyund/oder Alkoxyreste mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen substituiert sein.

Die Verbindungen der allgemeinen Formei I besitzten eine starke Affinität zum Gestagenrezeptor, ohne selbst gestagene Aktivität zu entfalten. Sie sind kompetitive Antagonisten des Progestigerons (Antigestagene); da sie das zur Aufrecht-erhaltung der Schwangerschaft erforderliche Progestieron vom Rezeptor verdrängen, sind sie zur Austigen den Aborten und zur Einleitung der Geburt geeignet.

Neben den genannten Indikationen können die erfindungsgemäßen Verbindungen auch zur Behandlung der Endometri s. Dysmenorrhoe und hormonabhängiger Tumore, wie z.B. Mamma-Carcinom und Meningeom zu verwendet werden.

Zur Kennzeichnung der antigestagen n Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen wurd die abortive Wirksamkeit bestimmt. Die Versuche wurden an weblichen Ratten mit einem Gewicht von ca. 200 g durchgeführt. Nach erfolgter Anpaarung wurde der Schwangerschaftsbeginn durch Nachweis von Spermien in Vaginalabstrichen gesich rt. Der Tag d s Spermiennachweises gilt als Tag 1 der Grawdität (= d 1 p.c.). Die B handlung der Tiere mit der jeweils zu testenden Substanz bzw. dem Lösungsmittel erfolgte an d.5.

An d.9 p.c. wurden die Tier get"tet und die Uteri auf Implantat und Resorptionsstellen hin untersucht. Das Fehlen von Implantaten wurde als Abort gewertet.

# Als Antigestagene wurden untersucht:

- A: 17α-(3-Hydroxyprop-1-(Z)-enyl)-178-hydroxy-118-(4-vinylphenyl)-4.9-estradien-3-on
- B: 17α-(Prop-1-InvI)-178-hydroxy-118-(4-vinvlphenyI)-4.9-estradien-3-on
- C: 178-(3-Hydroxypropyl)-17α-hydroxy-13α-methyl-118-(4-isopropenylphenyl)-4,9-gonadien-3-on
- D: 11β-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on
- E: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-(4-vinylphenyl)-4.9-gonadien-3-on
- F: 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-11β-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-estradien-3-on
- G: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on
- H: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on
- 1: 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-(Z)-1-enyl)-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-4.9-estradien-3-on
- K: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(3-furyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on
- L: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(3-thienyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on M: 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-envi)-11β-[4-(3-furvi)-phenvi]-4,9-estradien-3-on
- N: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-(4-(4-cyanophenyl)-phenyl)-4,9-gonadien-3-on
- O: 17-Hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(5-pyrimidyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on
- P: 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-11β-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-estradien-3-on
- Q: 118-[4-(Dimethylaminophenyl]-17β-hydroxy-17α-(propin-1-yl)-4,9(10)-estradien-3-on, RU 486 (EP-A 0 057 115)

25

- Die Testsubstanzen wurden in einem Benzylbenzoat-Rizinusöl-Gemisch (Verhältnis 1:4) gelöst. Die Behandlung erfolgte subcutan (s.c.).
- Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

#### TABELLE 1

Abortive Wirkung der e	rfindungsgemäßen Verbindungen A bis P sowie der Ver-	
gleichsverbindung Q in	einer frühen Phase der Gravidität von Ratten. Behandlung	
von d.5 bis d.7 p.c.	Autopsie an d.9 p.c.	

Verbindung	Dosis	 Abortrate			
	mg/Tier/Tag s.c.	 n. Abort	/ n gesamt		40
A	- 3.0	4/4			
	1,0	4/4			
	0.3	2/4			45
В	3,0	4/4			
	1.0	3/4			50
	0,3	0/4			
e					
C	3.0	4/4			
	1.0	0/4			55

EP 0 349 481 A1

# Fortsetzung Tabelle 1

Verbindung	Dosis	Abortrate
	mg/Tier/Tag s.c.	n Abort / n gesamt
D	3,0	3/4
	1.0	0/4
E	3,0	3/4
	1,0	0/4
F	3.0	1/1
	1.0	4/4
	0,3	0/4
** 2 2 2		
G	3,0	4/4
	1.0	4/4
	0,3	4/4
	0,1	0/4
н	3,0	4/4
	1,0	3/4
	0,3	0/4
I	3,0	4/4
	1,0	4/4
	0,3	0/4
K	3.0	4/4
"	1.0	4/4
	0,3	4/4
	0,1	0/4
	3,0	4/4
L		4/4
	1,0	0/4
	0.3	0,7

Fortsetzung Tabelle

Verbindung	Dosis	Abortrate	
	mg/Tier/Tag s.c.	n Abort / n gesamt	
н	3,0	4/4	• •
	1,0	4/4	
	0.3	4/4	
	0.1	4/4	
	3,0		
ч		4/4	
	1,0	4/4	
	0,3	0/4	
	•		
· .	3,0	- 4/4	
	1.0	4/4	
	0,3	0/4	2
	3.0	4/4	
	Allege and the		. 3
osungsmittel als			
ontrolle:		0/4	
,2 ml Benzylbenzoat			
Rizinusõl (1:4)			•

Wenn für R<sup>1</sup>In der 13a-Methylrieihe ein 3-Pyrtdytrest (6) oder S-Furytrest (K) oder In der 138-Methylreihe ein Furytrest (M) etcht, zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr starke Wirksamkeit; insbesondere ist die Substitution mit einem 3-Furytrest in der 138-Methylreihe hervorzuheben: die getestete Verbindung M ist selbst bei einer Dosis von 0,1 mg/Tier/Tag noch coll wirksam, während die als Standardsubstanz geltende Verbindung D bereits bei einer Dosis von 0,3 mg/Tier/Tag total unwirksam ist.

Zur Kennzeichnung der antiglucocorticolden Wirkung wurde der Einfluß der erfindungsgemäßen Substanzen auf die Tyrosin-Aminotransferase bestimmt. Das Test-System basiert auf einer Messung der Aktivität des Lebbernaryms Tyrosin Aminotransferase (TAT) in Kulturen von RHC (Rat Hepatoma Cells) Zeilen. Das Enzym katalysiert den ersten Schritt in der Verstoftwechselung von Tyrosin und ist sowohl in der Leber als auch in Hepatomzeilen durch Glucocorticolde induzierbar. Die Aktivität ist in Robektrakten leicht meßbar (Granner und Tomkins, (1970) Meth. Enzymol. 15, 633). Das Enzym überführt die Aminogruppe von Tyrosin auf 2-Oxoglutarsäure. Dabei enstehen Glutaminsäure und p-Hydroxyphenylpyruvat. In alkallischer Lösung wird aus p-Hydroxyphenylpyruvat der stabilere p-Hydroxybenzaldehyd gebild t. dessen Absorption bei 331 nm gemessen wird. Die TAT-Aktivität in RHC-Zeilen zeigt eine dosisabhängige induktion mit Cortisol (max. Akt. bei 10°4M). Die Aktivität flät Rich um den Faktor 4-6 über den Basalwert stimulieren. Gleichz itige Behandlung mit Corticold und Antiglucocorticold führt zu einer Abnahme der TAT-Aktivität.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen A und E zeigen in diesem Test ungefähr 1%, die Verbindung F und G

ungefähr 2%, die Verbindung D ungefähr 5% und die Verbindung B ungefähr 100 % der Aktivität von 116-(4-Dimethylaminoph nyl)-176-hydroxy17a-(prop-1-inyl)-4,9-estradien-3-on RU 486 (O), einer Substanz, die als Standard anzusehen Ist (7th Int. Congress of Endocrinology July 1-7, 1984, Quebec City, Canada; Excerota Medica, Amsterdam-Oxford-Princetoni.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I können in Form pharmazeutischer Präparate Verwendung finden. Die Herstellung der Präparate erfolgt nach an sich bekannten Methoden der Galenik durch Mischen mit organischem oder anorganischem inertem Trägermaterial, welches für die enterale, perkutane oder parenterale Applikation geeignet ist.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Verbindungen für die angegebenen Indikationen liegt zwischen 1 und 1000 mg täglich.

Die 13-Alkyl-118-phenylgonane der allgemeinen Formel I, in denen der 118-Phenylrest in der 4-Position die erfindungsgemäßen Substituenten trägt, werden nach dem Verfahren gemäß Anpruch 11 hergestellt. Dabei werden eine Verbindung der allgemeinen Formel II

20

50

55

worin K eine In Form des Ketals, des Thloketals, des Oxims oder des Methyloxims blockierte Ketogruppe bedeutet, R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben und R³ und R⁴ die gleiche Bedeutung wie R³ bzw. R⁴ haben, wobel in R³ gegebenenfalls vorhandene Hydroxygruppen und in R⁴ gegebenenfalls vorhandene Hydroxy- und /oder Acylgruppen geschitzt sind,

der Einwirkung eines Denydratisierungsmittels, das auch zur Freibetzung der geschützten Funktion(en) befählgt ist, zur Wasserabspaltung unter Ausbildung der 4(5)-Doppebindung unterworten, in Cycloalkenyl, Cycloalkenyl oder Anyl-rest I d gegebenenfalls vorhandene Hydroxy- und /oder Alkoxyreste gewünschtenfalls erneut geschützt, Im Rest I d gegebenenfalls vorhandene Allytihe-und /oder Dalloylaminoreste gewünschenfalls aus entstprechenden Sulttoxid, Sultion und /oder N-Oxid oxidiert und gewünschterfalls anschlieben dirt Hydroxylamin-hydrochlorid in Gegenwart von tertlären Aminen bei Temperaturen zwischen -20°C und +40°C umosestzt.

Die saure Behandlung erfolgt in an sich bekannter Weise, Indem man die Verbindung der Formel II, die zumindest zwei Schutzgruppen enthält, in einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, wie wäßtigem Methanol, Ethanol doder Aceton, löst und auf die Lösung katalytische Mengen Mineral- oder Sulfonsäure, wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Perchiorsäure oder p-Toluolsutfonsäure, oder eine organische Säure, wie Essigsäure, so lange einwirken läßt, bls Wasser abgespalten ist und Schutzgruppen entfern sind. Die Urnsetzung, die bei Temperaturen von O bis 100 °C abläuft, kann auch mit einem sauren lonenaustauscher vorgenommen werden. Der Verlauf der Umsetztung kann mit analytischen Methoden, beispielsweise durch Dünnschichthormatographie entnormmener Proben, verfoldt werden.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel II bestehen gemäß vorliegender Erfindung verschiedene Möglichkeiten.

Bei einer Variante wird ausgehend von einer Verbindung der allgemeinen Formel III

diese nach den üblichen Verfahren d s C<sub>17</sub>-Seitenkettenaufbaus durch Einführung der Substituenten R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> durch nucleophile Addition an das C<sub>17</sub>-Ket in und Folgereakti nen ("Terpenoids and Steroids", Specialist

Periodical Report, The Chemical Soci ty, London, Vol. 1 - 12) in eine Verbindung der allgemeinen Formel IV überführt

Der Zugang zur 13α-Methyl-bzw. 13α-Ethylreihe (Rz ist α-ständig) gelingt - wie z.B. in der Europäischen Patentanmeldung 0259 248 beschrieben - durch Bestrahlung von Zwischenprodukten der aligemeinen Formel ill (Tetrahedron Letters 28, 2069 (1985), Rs ist β-ständig) mit ultravioletten Licht.

Während die nucleophile Addition an das 17-Keton der 138-Alkyfreihe nur Addukte mit der Hydroxygruppe in 8- und der eintretenden Gruppe in α-Stellung zum Fünfting liedert, verläuft die Addition an das entsprechende 13-Ep-17-Keton im allgemeinen unter Bildung belder möglicher, isomerer Formen an C-17, die jedoch durch Chromatographie oder fraktionierte Kristalisation leicht trennbar sind. In vielen Fällen sind beide Isomere pharmakologisch wirksam, wenn auch Unterschiede in der Wirkungsstärke bestehen können.

Die nucleophile Addition von HC≡CX, in der X Wasserstoff, Alkyi mit 1 -4 C- Atomen oder Halogen bedeutet, erfolgt mit Hilfe einer Verbindung der allgemeinen Formel MC≡CX, in der X die oben angegebene Bedeutung hat und M ein Alkalimetali darstellt.

Die metallorganische Verbindung kann auch in situ gebildet und mit dem 17- Keton zur Reaktion gebracht werden. So kann men zum Beispiel auf das 17- Keton in einem geeigneten Lösungsmittel Acetylen und ein Alkalimetall, insbesondere Kalium, Natrium oder Lithium, in Gegenwart eines Alkohols oder in Gegenwart von Alkalimetall, insbesondere Kalium, Natrium oder Lithium, in Gegenwart eines Alkohols oder in Gegenwart von Almoniak einwirken lassen. Das Alkalimetall kann auch in Form von zum Belspiel Methyl- oder Butyllithium zur Einwirkung kommen. Als Lösungsmittel sind insbesondedre Dialkylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol und Toluol geeignet.

Zur Herstellung der 17-Chiorethiny/verbindung wird die metallorganische Chiorethiny/verbindung in situ aus 
1,1-Dichlorethylen und einer eitherischen Alkalimetall-Lösung, wie zum Beispiel Methyl- oder Butyllithiumlösung, gebildet und mit dem 17-Keton in Lösungsmitten, wie Tetrahydrofuran oder Diethylether, umgesetzt.
Die 17-Ehnyl-17-hydroxy-Verbindungen lassen sich in alkoholischer Lösung unter Quecksilbersatzkatalyse 
hydratisieren zu den 17-Acetyl-17-hydroxy-Verbindungen (Chem. Ber. 111, (1978) 3086-3093).

Die Einführung von 3-Hydroxypropin, progen bzw. -propan in 17-Stellung erfolgt durch Umsetzung des 17-Ketons mit metallierten Derivaten des Propargylaikohols, zum Beispiel mit 1-Lithium-3-tetrahydropyran-12-yloxy-propin-1, zu den 17-(3-Hydroxy-Propinyl)-17-Hydroxy-Verbindungen, die anschließend zu den 17-(3-Hydroxypropenyl)-17-hydroxy-Verbindungen hydriert werden können. Die Hydroxypropyl- bzw. 3-Hydroxypropenyl)-17-hydroxy-Verbindungen hydriert werden können. Die Hydrierung muß unter Bedingungen durchgeführt werden, die ausschließlich den Angriff an der C-Dreifschbindung gewährleisten, ohne die gegebenenfalls vorhandene tetrasubstituierte 9(10)-Doppelbindung abzusättigen. Das gelingt zum Beispiel bei der Hydrierung bei Raumtemperatur und Normaldruck in Lösungsmitteln wie Methanol, Erbanol, Propanol, Tetrahydrofuran (THF) oder Essigester unter Zusatz von Edelmetali-Katalysatoren wie Pielin oder Palladium.

Die Einführung der homologen Hydroxyalkin-, Hydroxyalken- und Hydroxyalkangruppen erfolgt in entsprechender Weise mit Homologen des Propargylaikohols.

Die Verbindung mit der Z-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenyigruppe entsteht durch Hydrieren der acetyfenischen Dreifachbindung mit einem desaktiverten Edelmetalikatalysator (J. Fried, J.A. Edwards: Organic Reactions in Sterold Chemistry, Van Nostrand Reinhold Company 1972, Seite 134, und House: Modern Synthetic Reactions 1972, Seite 193, Als desaktivierte Edelmetalikatalysatoren kommen beispleiswaise 10 49 Palladium auf Bariumsulfat in Gegenwart eines Amins oder 5 49 Palladium auf Calciumcarbonat unter Zusatz von Biel(II)-acetat infrage. Die Hydrierung wird nach der Aufnahme von einem Aquivalent Wasserstoff abgebrochen.

DI Verbindung mit der E-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenylgruppe entsteht durch R duktion der acetylenischen Dreifachbindung in an sich bekannt r Weise. In der Literatur sind eine ganze Reih von Methoden zur Umwandlung von Alkinen in trans-Oleifine beschrieben, belspielsewises die Reduktion Reih von Methoden zur Umwandlung von Alkinen in trans-Oleifine beschrieben, belspielsewises die Reduktion Reih Varhum in flüssiger mit Natrium in flüssiger mit Natrium in flüssiger mit Natrium in flüssiger mannoniak (J. Chem. Soc. 1955, 3559), mit Lithium in niedermolekularen Aminen (J. Am. Chem. Soc. 391, mit Lithium in niedermolekularen Aminen (J. Am. Chem. Soc. 391, 1917) 3395 und 491, (1971) 6550), mit Diisoburylaluminiumhydrid/Alkioholat Methy-Lithium (J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 5065) und insbesondere mit Lithiumaluminiumhydrid/Alkioholat

(J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 4245). Eine weitere Möglichkeit ist die Reduktion der Dreifachbindung mit Chrom(ill)-sulfat in Gegenwart von Wasser oder Dimethylformamid in schwach saurem Milieu (J. Am. Chem. Soc. 86 (1964) 4358) sowie allgemein die Reduktion durch Einwirkung von Übergangsmetaliverbindungen unter Wechsel der Oxydationsstufe.

Werden Endprodukte der Formel I gewünscht mit R3/R4 in der Bedeutung von



15 so wird die 17-(3-Hydroxypropyl)-Verbindung in an sich bekannter Weise oxydiert, zum Beispiel mit Jones Reagenz, Braunstein, Pyridiniumdichromat, Pyridiniumchlorochromat, Chromsäure-Pyridin oder dem Fetizon-Reagenz Silbercarbonat/Ceilte (Compt. rend. 267 (1968) 900). Zur Einführung der Gruppierung

wird das 17-Keton mit Tosylmethylisocyanid in die 17-Nitrilverbindung überführt, aus der 17-Nitrilverbindung wird mit Methyllithium oder Methylmagnesiumbromid die 17-Acetylverbindung erhalten, welche nach Enolisierung mit K-tert.-Butylat in Tetrahydrofuran und Umsetzung mit Methyljodid die gewünschte Grupplerung in 17-Stellung liefert.

Der Aufbau der 17-Cyanmethylseitenkette erfolgt in an sich bekannter Weise aus dem 17-Keton zum Beispiel über das 17-Spiroepoxid und Spaltung des Spiroepoxids mit HCN gemäß 2. Chem. 18 (1978) 259-260.

Auch die Einführung der 17-Hydroxyacetylseltenkette erfolgt nach an sich bekannten Methoden, beispielsweise nach der in J. Org. Chem. 47 (1982), 2993 - 2995, beschriebenen Methode.

Freie Hydroxygruppen in 17-Steilung können in an sich bekannter Welse verestert oder veräthert werden. Die Verbindung der allgemeinen Formel IV werden anschließend durch Grignard-Addition einer Aryl-Grignard-Verbindung, die in 4-Position bereits den gewünschten Substituenten R1 trägt, zu einer Verbindung der allgemeinen Formel II umgesetzt, die in bereits angegebener Welse weiterverarbeitet wird. Es ist erfindungsgemäß aber auch möglich, eine Verbindung der allgemeinen Formel IV mitt einer Verbindung des Typs

45 worn W = MgX (X = Br, I) oder vorzugsweise Li (S. H. Lee, R. N. Hanson und D. E. Seltz, Tetrahedron Letters 25, 1751 (1984)) und m = 1, 2, 3, 4, vorzugsweise 1 oder 4 bedeuten, unter Erzeugund einer Verbindung der allgemeinen Formel V

worin, K, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die bereits angegebene Bedeutung haben (K. Torssell, J. Goldman, T.E. Pet rsen; Liebigs Ann. Chem 1973, 231-240) reagieren zu lassen.

Aus einer derartigen Verbindung wird in In r Pd(0)-katalysierten Reaktion in Gegenwart einer Verbindung

R¹Br, worin R¹ der im Endprodukt gewünschte Substituent R¹ ist, die Verbindung der allgemeinen Formel it gewonnen.

Soll ein Verbindung der allg meinen F rmel II hergest IIt werden, in welcher der Substituent R<sup>2</sup> ausschließlich a-ständig Ist, kann man auch so vorgehen, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel IV (R<sup>2</sup> a-c-ständig) mit einem Gripand-Addukt der Formel

zur Reaktion gebracht wird und das Reaktionsprodukt der aligemeinen Formel VI

worin K, R², R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, zur Einführung des R¹-Substituenten in der 4-Position des 118-konfigurierten Phenytringes in Gegenwart katalytischer Mengen von Pd(O) mit einer zinnorganischen Verbindung der allgemeinen Formel R¹Sn(C<sub>m</sub>H<sub>2m+1</sub>)g (J.K. Stille, Angew. Chem. 98, (1986), 504-519) zur entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel il

welterumgesetzt wird.

Anstelle der zuletzt genannten Variante ist es auch noch möglich, eine Verbindung der allgemeinen Formel VI zunächst Palladium(O)-katalysiert mit einem Hexaalkyldistannan

[C<sub>m</sub>H<sub>2m+1</sub>)<sub>3</sub>Sn]<sub>2</sub> (m = 1, 2, 3, 4, vorzugsweise 1 oder 4) zu einer Verbindung der allgemeinen Formel V urnzusetzen und diese - wie bereits angegeben - zu einer Verbindung der allgemeinen Formel II welterzuverarbeiten (Y. Yamamoto, Y. Azuma, H. Mitch, Communications, S. 564-565, 1986; T.J. Balley, Tef. Let. <u>27</u>, S. 4407-4410, 1986).

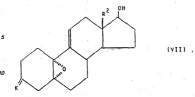
Die gemäß Anspruch 12 im Verlauf der möglichen Syntheserouten zu den Ausgangsprodukten der allgemeinen Formeil il auftretenden Zwischenprodukte der allgemeinen Formein ill bis VI können alle in Substanz isoliert werden und zählen ebenfalls zum Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Allen vorstehend beschriebenen Verfahrensverienten ist gemeinsam, daß in die C17-Keitoverbindung der alligemeinen Formei III zuerst durch nucleophille Addition die Vorläufer R<sup>9</sup> und R<sup>4</sup> des R<sup>3</sup>- und R<sup>4</sup>-Substituenten oder di se beiden Substituenten selbst eingeführt werden unter Bildung iner Verbindung der alligemeinen Formei IV und daß erst danach dir 118-Ph. nyfrest mit dilm entsprechenden Substitutionsmuster in der 4-Position erbalbert wird.

im Gegensatz dazu kann erfindungsgemäß die Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel I auch mit einem 138-Alkyl-5,10-epoxid der allgemeinen Formel VII

65

10



worin K und R<sup>2</sup> die weiter vorne angegebene Bedeutung haben, begonnen werden, indem in dieser zuerst ein in der 4-Position die labile Zinntrialkylgruppe (Alky) = C1-C4, vorzugsweise C1 oder C4) aufweisender Phenyirest eingeführt wird, durch Grignard-Addition eines geeigneten 4-{Trialkylstannyl-aryl-Grignard-Verbindung oder Alkylierung mit einer 4-{Trialkylstannyl)-arylithium-Verbindung unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII

Von einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII gelangt man durch übergangsmetallkatalysierte, vorzugsweise Pd(I)-katalysierte Kupplung mit einer Verbindung R<sup>1</sup>-Y (Y = Br, I) zu einer Verbindung der allgemeinen Formel IX

anschileßend durch Oxidation der 17-8-OH-Funktion und gegebenenfalls nachfolgende Bestrahlung mit uitraviolettem Licht (Umwandlung der 138-Alkyl- in eine 13α-Alkylgruppe) zu einer Verbindung der allgemeinen 55 Formel V

$$\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\mathbb{R}^{2} - \mathbb{Q}} (X)$$

worin die Substituenten die bereits angegebenen Bedeutungen haben und  $R^2$  sowohl  $\alpha$ - als auch B-ständig sein kann, in die dann in der bereits beschriebenen Art und Weise durch nucleophile Addition der  $R^2$ - und  $R^4$ -Substituent eingeführt und aus der vorhandene Schutzgruppen durch saure Behandlung unter Freisetzung einer erfindungsgemäßen Verbindung der allgemeinen Formel I abgespatten werden.

Die Reihenfolge der hier beschriebenen Reaktionsschritte, verlaufend über die Verbindungen der Formein IX und X, ausgehend von einer Verbindung der Formei VIIII, kann, ausgehend von derselben Verbindung VIII auch vertauscht werden, indem zuerst die 178-0H- zur entsprechenden 17-Keto-Funktion oxidiert, anschließend gegebenenfalls mit uitraviolettem Licht bestraht und dann durch übergangsmetall-, vorzugsweise Pd(O)-katalysierte Kupplung mit einer Verbindung R1-Y (Y = Br, I) die bereits vorstehend beschriebene Zwischenverbindung der allgemeinen Formel X erzeugt wird, welche dann noch -wie ebenfalls bereits beschrieben - zu einer Verbindung der Formel I umgesetzt wird. Dabei wird eine Verbindung der allgemeinen Formel XI derchlaufen:

30

10

15

20

40

50

55

65

R<sup>1</sup>-Br Pd(o)

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{2$ 

Bei einer Verbindung der allgemeinen Formel (XI) kann auch zuerst an das C-17-Atom nucleophil addlert werden zur Etabilerung der Reste R³ und R⁴ bzw. deren Vorläufer R³ und R⁴ unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel V, die dann, wie schon angegeb n, weiterzuverarbeiten ist.
Die Verbindungen der allgemein n Formeln VIII bis XI können ebenso wie diejenigen der Formeln III bis VI in

Substanz is liert werden und gehör n zum Gegenstand vorliegender Erfindung. Die nachfolgenden stellv rtretenden Belspiele di nen der Erläut rung der Erfindung.

Allgemeine Vorschrift zur Herstellung der Verbindunge	en der allgemeinen Formel I durch saure Sp	altung de
Verbindungen der allgemeinen Form I II		

#### (Tabelle 2)

Eine Lösung von x g Steroid d r allgemeinen Formel II in y mi 70% liger Essigsäure wird z Minuten bei t °C gerührt. Anschileßend gießt man das Reaktionsgemisch auf Eiswasser, neuträllsielst durch Zugabe von wäßriger Ammoink-Lösung und extrahiert mit Dichlormethan. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Kochsalziösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Durch Chromatographie an Kieseligt mit einem Gemisch aus Einylacetal/Hexan erhält man aus dem Rohprodukt a g der gewünschlen Verbindung der allgemeinen Formel I.

Allgemeine Vorschrift zur Herstellung der Verbindung der allgemeinen Formel II

# A) durch Grignard-Addition

15

20

#### (Taballa 3

10,8 mmol Magnesiumspäne werden unter Schutzgas in 5 ml absolutem Tetrahydrofuran vorgelegt und mit 0,0 mmol Ditromethan versetzt. Nach erfolgter Reaktion wird eine Lösung von 10 mmol Halogenaromat in 11 ml absolutem Tetrahydrofuran langsam zugetropft. Nach vollständiger Umsetzung wird die Grägnard-Lösung auf 0°C abgekühlt und mit 0,29 mg kupfer-(I)-chlorid versetzt. Anschließend wird eine Lösung von 12 mmol Epoxid EP in 7,5 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird über Nacht-langsam auf Raumtemperatur erwärmt und dann auf gesättigte Ammonlumchloridiösung gegossen. Man extrahiert die wäßinge Phase mit Ethylacetat, vereinigt die organischen Phasen, wäscht sie mit gesättigter Kochsalzbioug und trocknet sie über Natriumsulfat. Nach Einengen am Vakuum wird der Rückstand an Aluminumoxid (Merck, Stufe III, neutral) mit einem Gemisch aus Ethylacetat/Hexan chromatographlert. Es werden y mmol des gewünschten Addukts Y als weißer Schaum isoliert.

# B) durch Kupplung von Steroidstannanen der allgemeinen Formel V mit Arylbromiden

#### Tabelle 4

in 60 ml absolutem Dioxan werden unter Schutzgas 2,27 mmol Stannylsterold vorgelegt, nacheinander mit 27,1 mmol Arytbromid sowie 0,228 mmol Bis-(triphenyiphosphin)-palladium(Il)chlorid versetzt und 24 Stunden unter Rückflüg erhitzt. Die Reskutionsmischung wird über Cellite flittert, mit Essigester nachgewasschen under dem gleichen Volumen einer 10/eigen Armoniaklösung versetzt. Nach 30-minütigem Rühren wird die organische Phase abgetrennt, mit gesättigter NaCi-Lösung gewaschen und getrocknet. Nach Einengen Vakuum wird der Rückstand an Aluminiumoxid (Merck, Stufe III), neutral) mit einem Gemisch aus Ethylacetat/Hexan chromatographiert. Man erhält a g der gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel II (Tabelle 4).

# C) durch Kupplung von Bromsteroiden der allgemeinen Formel VI mit Heteroarylstannanen (Darstellung analog Lit.: Organometal. Chem., 246 (1983) 163)

#### Tehelle 5

In 50 ml absolutem Dioxan werden unter Schutzgas 2.23 mmol Bromsteroid vorgelegt, nacheinander mit 22,3 mmol Arytstannan sowie 0.228 mmol Bis-(triphenyliphosphin)-palladium(II)chlond versetzt und 2 Stunden unter Rückfuld erhitzt. Nach der unter a) beschriebenen Aufarbeitung werden b g der gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel II erhalten (Tabelle 5).

#### Beispiel 1

17-(Prop-1-inyl)-178-hydroxy-118-(4-vinylphenyl)-4,9-estradien-3-on

# (Tabelle 2)

a) Herstellung des Ausgangssubstrates für di Grignard-Addition 17-(Pr p-1-inyl)-5α,10α-epoxy—3,3-(2,2-dim thyitrimethylendioxy)-9-(11)-estren-178-ol

1.3 I absolutes Tetrahydrofuran werden bel 0°C durch Einleit n von Propin mit di sem Gas gesättigt. Anschließend wird die Lösung auf -10°C heruntergekühlt und langsam mit 166 ml einer 1,5 m Lösung von —Butylithium in Hexan vers tzt. Nach 15 minditigem Nachrühren bel 0°C wird langsam eine Lösung von

9.9 g 5α, 10α-Epoxy-3.3-(2,2-dimethyltrimethyl ndioxy)-9(11)-estren-17-on in 250 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetroph. Nach Zugabe wird das Reaktionsgemisch für weitere 30 Mint, in bei 0°C gerührt und dann auf Eiswasser gegossen. Die wäßrige Phase xtrah it man mit Ethylacetat, vereinigt die organische Phase und wäscht sie mit gesättigter Kochsalzlösung. Nach Trocknen über Natriumsulfat und Einengen im Vakuum chromatographiert man den so erhaltenen Rückstand an Aluminiumoxid (Merck, Stufe III, neutral) mit einem Gemisch aus Ethylacetat/Hexan. Es werden 10.2 g 17-(Prop-1-inyl)-5α,10α-epoxy-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9(11)-estren-178-ol als weißer Schaum isoliert.

IR (KBr): 2245 cm<sup>-1</sup> C-C- Dreifachbindung. b) 17-(Prop-1-Inyl)-118-(4-vinylphenyl)-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9-estren-5α,17β-diol

# Beispiel 2

20

25

35

(Tabelle 3)

17-(3-Hydroxyprop-1-(Z)-enyl)-17ß-hydroxy-11ß-(4-vinylphenyl)-4,9-estradien-3-on

a) Herstellung des Ausgangssubstrates für die Grignard-Addition 17-[3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1-(Z)-enyi]-5x, 10x-epoxy-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9(171)-estren-178-01

20 g 17-[3-Tetrahydropyran-2-yloxy]-prop-1-lnyl]-5α,10α-epoxy-3,3-[2,2-dimethyltrimethylendioxy-9(11)-estren-178-ol werden in 400 ml Ethanol gelöst und mit 40 ml Pyridin und 4 g Paliadium/Bainnsulfat (100/kig) versetzt. Anschließend wird bel Normaldruck mit Wasserstoff hydriert. Nach Aufnahme eines Equivalents Wasserstoff hydrier kapha Aufnahme eines und der Rückstand an Aluminumoxid (Merck, Stufe III, neutral) mit einem Gemisch aus Ethylacetat/Hexan. chromatographiert. Es werden 16.8 g 17-[3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1-[2]-enyl]-5α,10α-epoxy-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9(11)-estren-178-ol als weißer Schaum isoliert.

b) 17-(3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1-(Z)-enyl]-118-(4-vinylphenyl)-3,3-(2,2-dimethyltrimethylen-dioxyl-9-estren-5α,178-diol (Tabelle 3)

# Beispiel 3

17-(3-Hydroxypropyl)-17α-hydroxy-13α-methyl-11β-(4-isopropenylphenyl)-4,9-gonadien-3-on

a) Herstellung des Substrats für die Grignard-Addition 17-[3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl]-13x-methyl-5a, 10x-epoxy-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9(11)-gonen-17x-oll-15, 1 g 17-[3-(Tetrahydropyran-2/yoxy)-prop-1-hyl-13x-emthyl-6x, 10x-epoxy-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy-9(11)-gonen-17x-oll werden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 2,55 g 17is-(triphenylphos-phin)-rhodium-(1)-chlorindi versetzt. Danach wird bei Normaldruck 20 Stunden mit Wasserstoft hydriert. Anschließend wird das Reaktionsgemisch eingeengt und der Rückstand an Aluminiumoxid (Merck, Stufe III, neutral) mit einem Gemisch aus Ethylacetat/Hexan chromatographiert. Es wurden 4,9 g der gewünschen Verbindung als weißer Schauffachauf sichen 1-2-die 1-2-

 b) 17-[3-(Tetrahydropyran-1-yloxy)-propyl]-13α-methyl-118-(4-isopropenylphenyl)-3,3-{2,2-dimethyltrimethylendioxy)-9-gonen-5α,17α-diol (Tabelle 3)

# 5 Beispiel 4

 $17-(3-Hydroxypropyl)-17\alpha-hydroxy-13\alpha-methyl-118-(4-ethylphenyl)-4,9-gonadien-3-on$ 

a) Als Ausgangsprodukt für die Grignard-Addition dient das in Beispiel 3a beschriebene Substrat.
 b) 17-[3-(Teitrahydropyran-2-yloxy)-propyt]-13α-methyl-118-(4-ethylphenyl)-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy-9-gonen-5α,17α-diol
 (Tabelle 3)

### Beispiel 5

17-(3-Hydr xypropyl)-17α-hydroxy-13α-methyl-11β-(4-vinylphenyl)-4,9-gonadien-3-on

a) Als Ausgangsprodukt für die Grignard-Addition dient ebenfalls das in Belspiel 3a beschriebene

Substrat. b) 17-2(Tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl]-13 $\alpha$ -methyl-118-(4-vinylphenyl)-3,3-(2,2-dimethyltrimethyl- ndioxy-9-g nen-5 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -diol rabelle 31

Beispiel 6 (vgi. B ispiel 6)				
17-Hvdroxy-17-(3-hvdroxy-(Z)-prop-1-	enyl)-118-f4-(3-thi ny	ny da-(l	11-4.9-estradien-3-	on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt für die Grignard-Addition mit 1-Chlor-4-(3-thienyl)-benzol (Darstellung analog Lit.: Tetrahedron Letters 27. 4407 (1986) dient als in Beispiel 2a beschriebene Substrat.
  - b) 3.3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-17-(3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-(2)-1-enyl)-118-[4-(3-thie-nyl)-phenyl)-estr-9-en-5α, 178-diol (flabelle 3)

### Belspiel 7

17-Hydroxy-17-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-118-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-estradien-3-on (Tabelle 2)

- a) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-(Z)-1-enyl]-118-(4-tri-n-butylstannylphenyl)-estr-9-en-5α ,178-diol
- 30.6 g 1,4-Bis-tri-n-butytzinnbenzoi [Darstellung analog Lit.: Chern.Ber.87, 1255(1954)] werden unter Schutzgas in 120 mil absolutem Tetrahydrofuran bei 78° C vorgeleigt und mit 29mi einer 1.6M Lösung von n-Butylithium in Hexan tropfenweise versetzt. Es wird 2 Stunden bei 78°C nachgerührt und mit 2.0 g Kupfer(I)cyanid versetzt. Nach 30 Minuten wird eine Lösung von 4.0 g der unter Beispiel 2abeschriebenen Verbindung in 10ml absolutem Tetrahydrofuranzugetropt. Nach Zugabe wird das gemisch auf Raumtemperatur erwärmt. 48 Stunden nachberührt und dann aft Eiswasser ergeossen.
- Die wäßnigePhase extrahiert man mit Essigester, vereinigt die organischen Phasen und wäscht sie mit gesättigter Kochselzlösung. Nach Trocknen über Natriumsulfat und Einengen am Vakuum chromatographiert man den so erhaltenen Rückstand an Kleseigel mit einem Gemisch aus Essigester/Hexan/Triethylamin, Es werden 3.5g der obigen Verbindung erhalten.
- 1H-NMR(CDCI3+P)\*d5) 8 =0.50(s,3H,18-H), 0.86(s,3H,Acetal-Me), 0.88(0.90,0.92(3t,9H,Me), 1.05(s,3H,Acetal-Me), 3.40-3.59(m,4H,Acetal-CH2), 4.26(d,J-P1,H,H17a +H), 4.75(m,H,H-THP-ether), 5.52-5.82(m,2H,H-oletin,C-9) und C-21), 7.157, 30(A/BB-System,J=9H2.4HA-H).
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendloxy)-118-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-(2)-1-enyl]-estr-9-en-5a, 178-dlot [Tabelle 4].

# Beispiel 8 (vgl. Belspiel 6)

- 17-Hydroxy-17g- (3-hydroxy-(Z)-prop-1-envl)-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-4.9-estradien-3-on (Tabelle 2).
  - a) Als Ausgangsprodukt für die Kupplung nach der allgemeinen Vorschrift a) dient das in Beispiel 7a beschriebene Substrat
  - b) 3.3-(2.2-Dimethyltnmethylendioxy)-17-(3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-(Z)-1-enyl]-118-[4-(3-thle-nyl)-phenyl)-estr-9n-5x, 178-diol (Tabelle 4).

    10 le Verbindung aus Belspiel 6 ist mit der aus Beispiel 8 identisch.

### Beispiel 9

- 17-Hydroxy-17α- (3-hydroxy-(Z)-prop-1-enyl)-118-[4-(3-furyl)-phenyl]-4,9-estradlen-3-on (Tabelle 2).
  - a) Als Ausgangsprodukt f
    ür die Kupplung nach der allgemeinen Vorschrift a dient das in Beispiel 7a beschriebene Substrat.
  - 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-(Z)-1-enyl]-118-[4-(3-fu-ryl)-phenyl]-estr-9-en-5 α,178-diol
     (Tabelle 4)

### Belspiel 10

- 17-Hydroxy-17α- (3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-118-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-estradien-3-on (Tabelle 2)
  - a) Als Ausgangsprodukt f
     ür die Kuppiung nach der aligemeinen Vorschrift a dient das in Belsplei 7a
     b schriebene Substrat.
  - b) 3,3-(2,2-Dim thyltrimethylendloxy)-17-[3-(t trahydropyran-2-yloxy)-prop-(Z)-1-enyl]-118-[4-(2-thla-zolyl)-phenyl]-estr-9-en-5α,178-dlol

# (Tabelle 4)

55

# Beispiel 11

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2).

- a) 118-(4-Bromphenyl)-3,3-(2,2-dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl)-9-gonen-5α,17α-diol
  - 3.16g. Magnesiumspäne werden unter Schutzgas in 15 ml absolutem Tetrahydrofuran vorgelegt und mit 0.1ml Dibromethan versetzt. Nach erfolgter Reaktion wird eine Lösung von 30.7g 1,4-Dibrombenzol in 500ml absolutem Tetrahydrofuran langsam zugetroptf. Nach vollständiger Umsetzung (30 Minuten bei 40 C) wird die Grignard-Lösung auf 0 C abgekühlt und mit 180mg Kupfer-Lehiond versetzt. Anschließend wird eine Lösung von 5.6g des in Belspiel 3 besochriebenen Epoxids in 110ml absolutem Tetrahydrofuran zugetroptf. Das Reaktionsgemisch wird wie in der allg. Vorschrift beschrieben aufgearbeitet. Es werden nach Säulenchromatographie 6.6g der obligen Verbindung erhalten.
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-17-[3-tetrahydropyra n-2-yloxy)-propyl]-118-(4-tri-n-butylstannylphenyl)-9-gonen-5α,17α-diol
  - 6.27g der unter a) hergestellten Verbindung werden unter Schutzgas in 180ml absolutem Dioxan vorgelegt, mit 15ml Hexabutyldizinn, 625mg Bls-(triphenylphosphin)-palladium-Il-chlorid und 2.5g Tetrabutylammoniumchlorid versetzt und anschließend 2 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Filtration über Celite wird am Vakuum eingeengt und der Rückstand an Alumniumoxid mit einem Gemisch aus Essigester/Hexan chromatoraphiert. Es werden 4.81g der obligen Verbindung erhalten.
  - 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-118-(4-(3-pyridyl)-pheñyl)-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl]-9-gonen-5α,17α-diol
     (Tabelle 4)

# 25 Beispiel 12

20

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-cyanophenyl]-henyl]-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt f
   ür die Kupplung nach der allgemeinen Vorschrift a dient das in Beispiel 11b beschreibene Substrat.
- 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-118-[4-(4-cyanophenyl)-phenyl]-17-[3-(tetrahydro-pyran-2-yloxyl-propyl]-9-gonen-5α, 17α-diol
   Tabelle 3

#### Belspiel 13

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(5-pyrimidyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt für die Kupplung nach der allgemeinen Vorschrift  $\alpha$  dient das in Beispiel 11b beschreibene Substrat.
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-118-[4-(5-pyrimidyl)-phenyl]-17-[3-(tetrahydropyran-2-γloxy)-propyl]-9-gonen-5α,17α-diol (Tabelle 4)

## Beispiel 14 (val. Beispiel 17)

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13g-methyl-118-[4-(3-thienyl)-phenyl-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt f
   ür die Kupplung nach der allg. Vorschrift b dient das in Beispiel 11a beschrelbene Substrat.
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propy]-118-[4-(3-thlenyl)-phenyl]-9-gonen-5α,17α-diol (Tabelle 5)

## Belspiel 15

55 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(3-furyl)-phenyl]-4,9-gonadlen-3-on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt für die Kupplung nach der allg. Vorschrift b dient das In Belspiel 11a beschreibene Substrat.
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendjoxy)-13α-methyl-118-[4-(3-furyl)-phenyl]-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl]-9-gonen-5α,17α-dioi (Tabelle 5)

#### Beispiel 16

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2)

- a) Als Ausgangsprodukt f
  ür die Kupplung nach der allgemeinen Vorschrift b dient das in Beispi I 11a beschreibene Substrat.
- b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-m thyl-118-[4-(2-thlazolyl)-phenyl]-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-propyl]-9-gonen-5α,17α-diol (Tabelle 5)

### Beispiel 17 (vgl. Belspiel 14)

- 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on (Tabelle 2)
  Die Verbindung aus Beispiel 14 ist mit der aus Beispiel 17 Identisch.
  - a) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-118-(4-tri-n-butylstannylphenyl)-estr-9-en-5α,178-diol Aus 10g 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-5α,10α-epoxy-estr-9(11)-en-178-ol werden, wie unter Bei-
  - spiel 7a beschrieben, 5.1g der obigen Verbindung erhalten.

    1-H-MMR(CDCi3+Py\*d5) 8 = 0.38 (s,3H,18-H), 0.87 (s,3H,Acetai-Me), 0.89,0.91,0.93(3t,9H,Me),
  - 1-H-NMR(CDCl3+P9'd5) 8 = 0.38 (s,3H,18+H), 0.87 (s,3H,Acetal-Me), 0.89,0.91,0.93(3t,9H,Me), 1.05(s3H,Acetal-Me), 3.42-36f(msH,7+H und Acetal-CH2), 4.22(d,J=7Hz,1H,11α -H), 4.40(s,breit,1H,OH), 7.17,7.31(AA'BB'-System,J=9Hz,4H,Ar-H).
  - b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-estr-9-en-5a,178-diol
  - Aus 5.1g der unter 17a beschriebenen Verbindung werden nach der allgemeinen Vorschrift a 2.8g der obigen Verbindung erhalten.
  - a) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-5α-hydroxy-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-estr-9-en-17-on
  - Aus 2.8g der unter 17b beschriebenen Verbindung, 1.6g Aluminiumtrilsopropylat und 11.6ml Cyclohexanon in 60ml absolutem Toluci werden nach 3 stündigem Erhitzen am Wasserabscheider nach der üblichen Aufarbeitung und säulenchromatographischer Reinigung 2.05g der obigen Verbindung erhalten.
  - d) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)- $5\alpha$ -hydroxy- $13\alpha$ -methyl-118-[4-(3-thienyl)-phenyl)-9-ganen-17-on
  - Aus 2.05g der unter 17c beschriebenen Verbindung in 600ml absolutem Dioxan werden nach 10 minütiger Bestrahlung bel Raumtemperatur mit einer Quecksliberhochdrucklampe (Phillips HPK 125) und chromatooraphischer Reiniqu
  - e) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-13α-methyl-17-[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-1-propinyl]-118-[4-(3-thienyl-phenyl]-9-gonen-5α,17α-diol
  - Aus 840mg der unter 17d beschriebenen Verbindung in 20ml absolutem Tetrahydrofuran, 4.52g 2-(Propargyloxy)-tetrahydropyran in 80ml absolutem Tetrahydrofuran und 19ml einer 1.6M Lösung von n-Butylithium in Hexan werden nach chromatographischer Reinligung 370mg der obigen Verbindung erhalten.
  - f) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendloxy)-13α-methyl-17-[3-(tetrahydropyra n-2-yloxy)-propy]-11β-(4-(3-thienyl)-phenyl)-9-gonen-5α,17α-diol
  - Aus 370mg der unter 17e hergestellten Verbindung werden, wie unter Belspiel 3a beschrieben, 310mg der obligen Verbindung erhalten.

# Belspiel 18

- 3,3-(2,2-Dimethyltnmethylendioxy)-13\alpha-ethyl-5\alpha-hydroxy-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-9-gonen-17-on
- Aus 2.99 3.3-(2.2-Dimethyltrimethylendioxy)-5α-hydroxy-18-methyl-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-estr-9-en-17-on (Darstellung analog Belspiel 17) werden wie unter 17d beschrieben nach chromatographischer Reinligung 970mg der obligen Verbindung erhalten.
- 1H-NMR(CDCl3+Py-d5) δ = 0.84(s,3H,Acetal-Me), 0.88(t,3H,18-Me), 1.02(s,3H,Acetal-Me), 3.35-3,56(m,4H,Acetal-CH2), 3.80(m,1H,11α-H), 4.42(s,breit,1H,OH), 7.13,7.50(AA'BB'-System,J=9Hz,4H,Ar-H), 7.387-3,67(m,3H,Ar-H), 7.387-3,67(m

# Beispiel 19

- 178-Hydroxy-18-methyl-17-(1-propinyl)-118-[4-(3-thlenyl)-phenyl]-est ra-4,9-dien-3-on (Tabelle 2)
  1H-NMR(CDCIS) 6 −0.31(t,J−7Hz,3H,18-Me), 1.91(s,3H,C=CMe), 445(d,J=7Hz,1H,11α-H),
  578(s,1H,4-H), 721,750(AN\$BP-\$ystamt,J=7Hz,4H,Ar-H), 7.39-7-48(m,3H,Ar-H).
  - a) Als Ausgangsprodukt für die Propinylierung dient das in Beisplel 18 verwendete Startmaterial.
  - b) 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-18-methyl-17-(1-propinyl)-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-estr-9-en-5α,178-diol
- Aus 1,91g 3,3-(2,2-Dimethyltrimethylendioxy)-5α-hydr xy-18-methyl-118-(4-(3-thienyl)-phenyl]-estr-9-en-17-on in 40ml abs lutem Tetrahydrofuran, 180ml einer mit Propin gesättigt in Tetrahydrofuranlösung und 24ml einer 1.6M Lösung ono Butyllithilum in Hexan werd in nach chromatographisch r Reinigung 1.470 der objean Verbindung erhalten.

Tabelle 2

	Bel- spiel	Ansa	itz	Reaktions	parameter	Au	sbeute
5		x [g]	y [ml]	t [°C]	z (min)	a [g]	[α]D <sup>20</sup>
	, 1	10	100	50	60	6,54	131 (CHCl <sub>3</sub> ;c=0,53)
		Sterold 1b				Steroid Beispiel 1	
10	2	15	150	50	60	6,25	218 (CHCl <sub>3</sub> ;c = 0,505)
10		Steroid 2b	•			Steroid Beispiel 2	
	3	5	50	50	180	1,73	380 (CHCl <sub>3</sub> ;c=0,515)
		Steroid 3b				Steroid Beispiel 3	
	- 4	1,4	35	- 50	60	0.68	349 (CHCl3;c = 0,510)
15		Steroid 4a				Steroid Beispiel 4	
	5	1,1	28	50	60	0.41	419 (CHCl <sub>3</sub> :c=0.500)
		Steroid 5a			-	Steroid Beispiel 5	(
	- 6	1.4	15	50	60	0.54	249 c=0.52
		Steroid 6b				Steroid Beispiel 6	240 0 - 0.02
20	7	0.74	10	50	40	0.30	208 c=0.505
		Steroid 7b			,	Steroid Beispiel 7	200 0-0.000
	8	1.3	14	50	40	0.40	250 c=0.52
		Steroid 8b	- ,17		70	Steroid Belspiel 8	230 0=0.52
	9	1.2	15	50	45	0.53	228 c=0.505
25	, ,	Steroid 9b	10	50	40	Steroid Beispiel 9	. 226 €=0.303
	10	1.4	18	- 50	30	0.68	297 c=0.505
	10	Steroid 10b	, 10	- 50	30	Steroid Beispiel 10	29/ 0=0.303
		0.60	8	50			000 000
30	. 11	Steroid 11c		. 50	40	0.27	395 c=0.51
	12				7	Sterold Beispiel 11	
	12	. 0.86	11	50	45	0.35	438 c=0.51
		Steroid 12b				Steroid Beispiel 12	
	13	0.80	12	50	30	0.30	390 c=0.51
35		Steroid 13b				Steroid Beispiel 13	
	14	1.0	15	50	45	0.46	424 c = 0.505
		Steroid 14b				Steroid Beispiel 14	
	15	1.3	19	50	45	0.50	389 c = 0.51
		Steroid 15b				Steroid Beispiel 15	
10	16	0.80	9	50	45	0.34	431 c=0.5
		Steroid 16b		A		Steroid Beispiel 16	
	- 17	0.31	6	30	30	0.11	421 c=0.51
		Steroid 17f				Steroid Beispiel 17	
'	19	0.32	6	50	30	0.14	-
15		Steroid 19b	-	-		Steroid Belspiel 19	

50

55

Tab lle 3

Beispiel	Ansatz	Halogenaromat	Ausbeute	
	Epoxid EP [mmol]	[g] (X=Br,I)	Addukt Y [mmol]	[g]
1	Steroid 1a 24	9.9 = X	Steroid 1b 20,3	10,5
2	Steroid 2a 29,14	15 =-X	Steroid 2b 26,18	16.2
3	Steroid 3a 14.52	² 7.5 <b>≻√</b> X	Steroid 3b 10.82	6,87
4	Steroid 3a 2,75	5 1,42 X	Steroid 4a 2,33	1,45
5	Steroid 3a 2,03	3 1.05 = ()	X Steroid 5a 1,95	1,21
6	Steroid 2a 5,83	3 3,0 5	Steroid 6b 2,0	1,4
			^	

# Tabelle 4

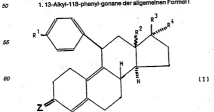
Bsp.	Stanna	nsat n X[			Halogenaromat (X=Br,I)	Ausbeute Addukt Y [mmc	
7	Steroid	7a	2.36	2.08	×	Steroid 7b 1.3	0.74
	Steroid					Steroid 8b 1.5	3 1.30
	Steroid					Steroid 9b 1.	B2 1.20
					X—————————————————————————————————	Steroid 10b 2.	37 1.40
	Steroid					Steroid 11c 0.	
					NC-{}X	Steroid 12b 1.	23 0.86
13	Steroid	11b	3.31	2.93	x	Steroid 13b 1.	19 0.89

Tabelle 5

30	Bsp. Ansatz Halogen X [mmol] [g]	Heteroarylstannan (X=SnBu3)	Ausbeute Addukt Y [mmol] [g]
35	14 Steroid 11a 2.22 1.50	s X	Steroid 14b 1.53 1.0
	15 Steroid 11a 2.22 1.50		Steroid 15b 1.97 1.3
	16 Steroid 11a 1.48 1.00	<b>€</b> 2 <b>X</b> ·····	Steroid 16b 1.18 0.8

# Patentansprüche

1. 13-Alkyi-118-phenyi-gonane der allgemeinen Formel I



worinZ für ein Sau rstoffatom oder die Hydr xyiminogruppierung N  $\sim$  OH,  $B^1$  entweder für

a) ein n Heteroarylrest der Formel I a



(I a),

wobei A = N, O oder S und B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C oder C-N-C bedeuten oder b) für einen Heteroarylrest der Formel I b

10

20

55



(I b) ,

wobei A = N und B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C, C-N-C oder C-C-N bedeuten oder

c) für einen Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrest I c oder

 d) für einen geradkettigen oder verzweigten, eine oder mehrere Doppelbindungen aufweisenden Alkenyfrest id mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen stehen und wobei deelbenenfalls

der Heteroaryfrest der Formel I a durch einen oder mehrere Halogenreste und/oder einen oder mehrere Alkvireste mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen

und der Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrest Id durch eine oder mehrere Halogengegebenenfalls geschützte Hydroxy-, Alkoxy-, gegebenenfalls in Form des Sulfoxids oder Sulfons und/oder des N-Oxids oxidierte Alkylthio-und/oder Dialkylaminoreste substituiert ist/sind, und

 $R^2$  für einen  $\alpha$ - oder  $\beta$ -ständigen Methyl- oder Ethylrest steht, wobei wenn  $R^2$   $\alpha$ -ständig ist  $R^1$  zusätzlich für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht und

u

Junea (rese file

wenn R²  $\theta$ -ständig ist R¹ zusätzlich für einen Ethylrest steht, R¹ aber nicht der Alkenylrest isopropenyl sein kann und

10

25

30

65

mit R<sub>5</sub> in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder Acylrestes mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Y in der Bedeutung eines Wasserstoff-, Chlor-, Fluor-, Iod- oder Bromatoms, einer Alkvi-,

Hydroxyalkyl-, Alkoxyalkyl- oder Acyloxyalkylgruppe mit jewells 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylbzw. Acvirest:

Re in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer Hydroxygruppe, einer Alkyl-, O-Alkyl- oder O-Acylgruppe mit jeweils 1 bls 4 Kohlenstoffatomen, o in der Bedeutung, 0, 1, 2 oder 3,

R7 in der Bedeutung eines Hydroxy- oder Cyanidrestes, einer O-Alkyl- oder O-Acylgruppe mit ieweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und

k in der Bedeutung O, 1 oder 2,

3-on

bedeuten. 2. 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-(4-vinylphenyl)-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-(4-vinylphenyl)-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-118-(4-isopropenylphenyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-118-(4-isopropenylphenyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(3-thienyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11β-[4-(3-thlenyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyt)-13α-methyl-118-[4-(2-thienyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11B-[4-(2-thienyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 118-[4-(2-Furyl)-phenyl]-17-hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 118-{4-(2-Furyl)-phenyl]-17-hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 11B-[4-(3-Furyl)-phenyl]-17-hydroxy-17B-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on 118-[4-(3-Furyl)-phenyl]-17-hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadlen-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(2-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(2-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 55 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-11B-[4-(3-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(4-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-118-[4-(4-pyridyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 11B-[4-(4-Dimethylaminophenyl)-phenyl]-17-hydroxy-17B-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadlen-3-on

11β-[4-(4-Dimethylaminophenyi)-phenyi]-17-hydroxy-17α-(3-hydroxypropyi)-13α-methyl-4,9-gonadlen-118-[4-(3-Dimethylaminophenyl)-phenyl]-17-hydroxy-17β-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadlen-

 $\label{eq:condition} 118-[4-(3-Dimethylaminophenyl)-phenyl]-17-hydroxy-17\alpha-(3-hydroxypropyl)-13\alpha-methyl-4,9-gonadien-3-on$ 

11B-[4-(2-Dimethylaminophenyl)-phenyl]-17-hydroxy-17B-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-3-on

5 118-[4-(2-Dimethylaminophenyl)-phenyl]-17-hydroxy-17α-(3-hydroxypropyl)-13α-methyl-4,9-gonadien-

17-Hydroxy-178-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 17-Hydroxy-17a-(3-hydroxypropyl)-13a-methyl-118-[4-(2-thiazolyl)-phenyl]-4,9-gonadien-3-on 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-hydroxyprop-(2)1-tenyl)-4,9-estradien-3-on 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-hydroxyprop-(2)1-tenyl)-4,9-estradien-3-on 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-hydroxyprop-(2)1-tenyl)-4,9-estradien-3-on 118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17a-(3-Ethylphenyl)-18

17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-11β-(4-vinylphenyl)-4,9-estradien-3-on

17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(2)-1-enyl)-11β-(4-vinylphenyl)-4,9-estradien-3-on 17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-11β-(4-isopropenylphenyl)-4,9-estradien-3-on

17-Hydroxy-17 $\alpha$ -(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-118-[4-(3-thienyl)-phenyl)-4,9-estradien-3-on 17-Hydroxy-17 $\alpha$ -(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-118-[4-(2-thienyl)-phenyl)-4,9-estradien-3-on

118-(4-Ethylphenyl)-17-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4,9-estradien-3-on 17-Hydroxy-17α-(1-propinyl)-118-(4-vinylphenyl)-4,9-estradien-3-on

17-Hydroxy-17α-(3-hydroxyprop-(Z)-1-enyl)-11β-[4-(3-furyl)-phenyl]-4,9-estradien-3-on.

3. 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Heteroarylrest der Formel I a der 3-Thienyl-, 3-Furyloder 3-Pyrrolylrest ist.

4. 13-Álkylgonane nach Anspruch 1, worin der Heteroarylrest der Formel I b der 3- oder 4-Pyridyl-, der 5-Pyrimidin-, 4-Pyridazin- oder Pyrazinrest ist.

 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrest I c der Cyclohexyl-, ein Cyclohexenyl- oder der Phenylrest ist.

6. 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Alkenylrest I d bis zu 3 Doppelbindungen aufweist.

7. 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Heteroarylrest der Formel I a durch ein Chlor- oder 25 Bromatom substituiert ist.

8. 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Heteroarylrest der Formel I a durch einen Alkylrest mit 1 bls 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist.

 13 -Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-oder Arylrest I c durch ein oder zwel Chlor- und/oder Bromatomi(e) substitulert ist.
 13-Alkylgonane nach Anspruch 1. worin der Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrest durch ein oder

10. 13-Alkylgonane nach Anspruch 1, worin der Cycloalkyl-, Cycloalkeryl- oder Aryfrest durch ein oder zwei, gegebenenfalls geschützte Hydroxy- und/oder Alkoxyreste mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen synstituiert ist

11. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I

worin Z für ein Sauerstoffatom oder die Hydroxyiminogruppierung N  $\sim$  OH,  $\mathbb{R}^1$  entweder für

a) einen Heteroarylrest der Formel I a

wobel A == N, O der S und B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C oder C-N-C bedeuten oder b) für Inen Heteroaryfrest der Formel I b

15

20

35



(I b) ,

wobei A = N und B-D-E die Elementenfolge C-C-C, N-C-C, C-N-C oder C-C-N bedeuten oder c) für einen Cycloalkyl-, Cycloalkenyl- oder Arylrest I c oder

d) für einen geradkettigen oder verzweigten, eine oder mehrere Doppelbindungen aufweisenden Alkenylrest Id mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, stehen

10

und wobel gegebenerfalls der Hetrearyners der Formel I a durch einen oder mehrere Halogenreste und/oder einen oder mehrere Alkytreste mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und der Cycloalkyl- Cycloalkyl- der Arytrest Id durch eine oder mehrere Halogengepenenfalls geschützte Hydroxy- Alkoxy- gegebenerfalls in Form des Sulfoxids oder Sulfoxids

gegebenenfalls geschützte Hydroxy-, Alkoxy-, gegebenenfalls in Form des Sulfoxids oder Sulfons und oder des N-Oxids oxidierte Alkylthio- und oder Dialkylaminoreste substituiert ist/sind, und R $^2$ Gr einen  $\alpha$ - oder  $\beta$ -ständig in Methyl oder Ethylrest steht, wobei wenn  $\mathbb{R}^2$  $\alpha$ -ständig ist

Hatur einen a- oder s-standigen Metriyt oder zertytest stein, woder weitig is 1 Programmen 1 Pro

10

15

20

50

55



wenn R2 8-ständig ist

R1 zusätzlich für einen Ethylrest steht, R1 aber nicht der Alkenylrest Isopropenyl sein kann und und

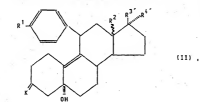
oder



mit R<sub>5</sub> in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder Acylrestes mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

- Y in der Bedeutung eines Wasserstoff-, Chlor-, Fluor-, Iod- oder Bromatoms, einer Alkyl-, Hydroxylkyl-, Alkoxyalkyl- oder Acyloxyalkylgruppe mit jewells 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylbzw. Acylrest,
- Re in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer Hydroxygruppe, einer Alkyl-, O-Alkyl- oder O-Acylgruppe mit jeweils 1 bls 4 Kohlenstoffatomen, o in der Bedeutung 0, 1, 2 oder 3,
  - R7 in der Bedeutung eines Hydroxy- oder Cyanidrestes, einer O-Alkyl- oder O-Acylgruppe mit jewells 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und k in der Bedeutung 0, 1 oder 2,

dadurch gekennzeichnet, daß Ine Verbindung der aligemeinen Formel II



worin K eine in Form des Ketals, des Thioketals, des Oxims oder des Methyloxims blocki rt Ketogruppe bedeutet, R1 und R2 die oben genannte Bedeutung haben und R9 und R4 die gleich Bedeutung wie R3 bzw. R4 haben, wobel in R3 gegebenenfalls vorhandene Hydroxygruppen und in R4 gegebenenfalls vorhand ine Hydroxy- und /od ir Acylgruppen geschützt sind,

der Einwirkung eines Dehydratisierungsmitt is, das auch zur Freisetzung dir geschützten Funktion(en) befähigt ist, zur Wasserabspaltung unter Ausbildung der 4(5)-Doppelbindung unterworfen, im Cycloalkyl-, Cycloalkenyloder Arylr st I d gegebenenfalls vorhanden Hydroxy- und /oder Alkoxyreste gewünschtenfalls erneut geschützt, im Rest I d gegebenenfalls vorhanden Alkylthio- und /oder Dialkylaminoreste gewünschtenfalls zum entsprechenden Sulfoxid, Sulfon und /oder N-Oxid oxidiert und gewünschtenfalls anschließend mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Gegenwart von tertiären Aminen bei Temperaturen zwischen -20 °C und +40 °C umgesetzt wird.

12. Verfahren zur Herstellung der Ausgangsprodukte der allgemeinen Formel II

worin K, R1, R2, R3' und R4' die angegebene Bedeutung haben, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel III

worin K und R2 die angegebene Bedeutung haben, nach an sich bekannten Verfahren des C-17-Seltenkettenaufbaues in eine Verbindung der allgemeinen Formel IV

worin K. R2, R3 und R4 die bereits angegebene Bedeutung haben, überführt wird, und diese Verbindung der allgemeinen Formet IV anschließend entweder durch Grignard-Reaktion mit einem entsprechenden Arylmagnesiumhalogenid

$$R^{1}$$
 MgX (X = Br. I)

in eine Verbindung der allgemeinen Formel II überführt oder durch Alkylierung mit einer Verbindung des Typs

15

20

worin W = MgX (X = Br,I) oder vorzugsweise Li und m = 1, 2, 3, 4, vorzugsweise 1 oder 4 bedeuten,

In eine Verbindung der allgemeinen Formel V

worin alle Substituenten die bereits angegebene Bedeutung haben, umgewandelt,

diese anschließend in einer übergangsmetall-, vorzugsweise Pd(O)-katalysierten Reaktion in Gegenwart einer 'Verbindung R1-Y, worin R1' den im Ausgangsprodukt der allgemeinen Formet II gewünschten Substituenten R1 und Y Halogen, vorzugsweise Brom, bedeuten, zu einer Verbindung der allgemeinen Formet II umgesetzt oder

wenn R²-α-ständig durch Grignard-Reaktion mit einem entsprechenden Halogenarylmagnesiumhalogenid

in eine Verbindung der allgemeinen Formel VI

worin K, R², R² und R² die oben ang gebene B deutung haben, ung wandelt und dann die Verbindung 
øt allig meinen Formel VI zur Einführung des R1-Substituenten in die 4-Destiton des 118-konfigurierten 
Phenyiringes üb rgangsmetalikataleysiert, vorzugsweise Pd(O)-katalysiert mit einer zinnorganischen 
Verbindung der aligemeinen Formel R¹Sn(C<sub>m</sub>t<sub>ban</sub>+)<sub>3</sub> reagieren gelassen wird, wobel eine Verbindung 
der aligemeinen Formel II entsteht oder aber ine Verbindung der aligemeinen Formel VI zunächst 
übergangsmetalikatalysiert, vorzugsweise Pd(O)-katalysiert, mit einem Hexaelikyldistannan 
55 {(C<sub>m</sub>tban-1)sSn(2 m - 1, 2, 3, 4; vrzugsw is 1 oder 4) zu ein r Verbindung der aligemeinen Formel V

und diese anschließend - wie bereits angeg ben - zu einer Verbindung der allgemeinen Formel II weiterverarbeitet wird.

13. Verfahren zur Herstellung von V rbindungen der allgemeinen Formel il

worin K, R¹, R² und R⁴ die bereits angegebene Bedeutung haben, dadurch gekennzeichnet, daß zunächst eine Verbindung der allgemeinen Formel VII

worin K und R<sup>2</sup> die bereits angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel

worin W = MgX (X = Br, I) oder vorzugsweise Li und m = 1, 2, 3, 4, vorzugsweise 1 oder 4 bedeuten,

in 11-Position unter Bildung einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII

alkyliert wird, dies durch üb rgangsmetallkatalysierte, v rzugsweise Pd(o)-katalysierte Kupplung mit einer Verbindung RI-Y(Y = Br.)) zu ein r Verbindung der allgem Inen Formel IX

15

20

30

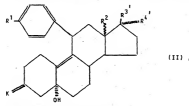
35

50

55

umgesetzt und anschließend durch Oxidation der 17-8-OH-Funktion und gegebenenfalls nachfolgender Bestrahlung mit ultraviolettem Licht in eine Verbindung der allgemeinen Formel X

worin die Substituenten die bereits angegebene Bedeutung haben und  $R^2$  sowohl  $\alpha$ - als auch 8-ständig sein kann, überführt und dann in X der  $R^3$ -und  $R^4$ -  $\Sigma zw$ .  $R^3$  und/oder  $R^3$ - Substituent durch nucleophile Addition (Seltenkettenautbou) unter Blictung einer Verbindung der allgemeinen Formel II



eingebautwird oder ein Verbindung der allgemeinen Formel VIII in 17-Position zuerst zu einer Verbindung der allgemeinen Formel XI

$$(H_{2m+1}C_m)_3Sn$$

oxidiert

und dann diese durch nucleophile Addition (Seltenkettenaufbau), gegebenenfalls nach uitravioletter Bestrahlung, über eine Verbindung der allgemeinen Formel V und durch übergangsmetallkatalysierte, vorzugsweise Pd(O)-katalysierte Kopplung mit R<sup>1</sup>-Y (Y = Br, I) zu einer Verbindung der allgemeinen Formel II weiterverarbeitet wird. 10

25

- 14. Pharmazeutische Präparate, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10.
- 15. Verwendung von Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Arzneimitteln.

EP 89 73 0155

	EINSCHL			
Kategorie	Kennzeichnung des der m	Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, afigeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
X	EP-A-0 254 670 * Ansprüche *	(SCHERING AG)	1,2,6, 11,14, 15	C 07 J 1/00 A 61 K 31/565 C 07 J 15/00
X	WO-A-8 303 099 * Ansprüche *	(ROUSSEL UCLAF)	1,11,14	C 07 J 17/00 C 07 J 21/00 C 07 J 33/00
- X	EP-A-0 190 759 * Ansprüche *	(SCHERING AG)	1,11,14	C 07 J 41/00 C 07 J 43/00 A 61 K 31/58
A	EP-A-0 057 115 * Ansprüche *	(ROUSSEL UCLAF)	1,11-15	A 61 K 31/585
* A .	EP-A-0 129 499 * Ansprüche *	(SCHERING AG)	1,11,14	
		-	-	
	*			
				RECHERCHIERTI. SACHGEBIETE (Int. ; 1.4)
				C 07 J 1/00 C 07 J 15/00 C 07 J 17/00 C 07 J 21/00 C 07 J 33/00
	****		2	C 07 J 41/00 C 07 J 43/00
			-	
Der vo	rliegende Recherchenberie	bt wurde für alle Patentansprüche erstellt	-	
	Recherchesort	Abschluftdatum der Recherche		Prüfer
DE	N HAAG	15-09-1989	HENR	Y J.C.